(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-179795

(43)公開日 平成7年(1995)7月18日

(51) Int Cl. ⁴ C 0 9 D 5/44 C 0 8 G 77/452	識別記号 PRG NUM PHP	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 9 D 175/04 // C 0 8 G 18/63	NEP			
			審査請求	未請求 請求項の数2 FD (全 10 頁)
(21)出願番号	特顏平5-347536		(71)出顧人	000004341
(22)出顧日	平成5年(1993)12	月24日		東京都渋谷区恵比寿四丁目20番3号
			(71)出題人	000187068
				昭和高分子株式会社
				東京都千代田区神田錦町 3 丁目20番地
			(72)発明者	出島安一
				兵庫県西宮市門戸岡田町6-11
			(72)発明者	
				京都府級喜郡田辺町花住坂3-16-1
			(72)発明者	三瀬 剛志
				兵庫県相生市汐見台3-3
			(74)代理人	弁理士 菊地 精一
				最終質に続く

(54) 【発明の名称】 カチオン電着強料用樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 安価であり、一回の強装により充分な強膜が 形成でき、かつその強膜は美麗であって、艶消しから光 沢まで自由に調整できる新規な耐候性、耐汚染性を向上*

*させたカチオン電着塗料用樹脂組成物。

【構成】 一般式 (1)

[化1]

で表される繰り返し単位を有する分子量が1500~100000 のポリシロキサン化合物の存在下、アミノ基合有重合性 不飽和単量体、水酸基含有不飽和酸単量体及び重合性不 飽和単量体の混合単量体98~40重量%を溶媒中でラジカ ル重合させ、この共重合体樹脂にブロックイソシアネート化合物を混合し、次いで該樹脂を酸で中和した後、水 性化することにより得られるカチオン電着強料用樹脂組 成物。

\$【化1】

【特許韶求の笵囲】

一般式(1) 【額求項1】

R. Rz R3 R, R. = N - C $-(CH_2)_{\rm p}-CO-AD$ -Si (OSi) R. Rı Rz R. Rz

..... (1)

[式中、Ri は同一または異なる炭系数6以下の低級ア ルキル基またはニトリル基を示し、R2 は同一または異 10 オン貿着登科用樹脂組成物に関する。 なる炭素数6以下の低級アルキル基を示し、R:は同一 または異なるハロゲン原子置換もしくは非宜換のアルキ ル基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0 または1~6の数を示し、nは0または1~200の数 を示し、Aは-O-または-NH-を示し、Dは(CH 2)。(但し、sは同一または異なる0または1~6の 数) または- (CH2) 1 -O- (CH2) 2 -を示 す。〕で表される紐り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子員が1,50 0~100,000のアゾ基含有ポリシロキサン化合物 20 の2~60 昼昼%の存在下、アミノ基含有昼合性不飽和 単量体、水酸基含有不飽和酸単量体、及びこれと共適合 可能な重合性不飽和単母体の混合単母体98~40 00日 %を溶媒中でラジカル重合させ、得られたプロック共重 合体樹脂にプロックイソシアネート化合物を混合し、次 いで酸樹脂を酸で中和した後、水性化することを特徴と するカチオン包着登料用樹脂組成物。

【韵求項2】 アミノ基含有重合性不飽和単量体を樹脂 固形分1Kgあたり0.4~1.0モル、水酸基含有不 飽和酸単量体を樹脂固形分1 Kg当たり0.5~3.0 モル用いる節求項1記録のカチオン電着監督用樹脂組成

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産券上の利用分野】本発明は、耐候性、耐汚染性、付※

R, R. R. R. -(CH₂)_o - CO - AD - Si - (OSi)_oOSi - (CH₂)₋ R. R2 Rz

[式中、R: は同一または異なる炭素数6以下の低級ア ルキル基またはニトリル基を示し、Rzは同一または異 なる炭素数6以下の低機アルキル基を示し、R1は同一 または異なるハロゲン原子位換もしくは非位換のアルキ ル基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0 または1~6の数を示し、nは0または1~200の数 を示し、Aは-O-または-NH-を示し、Dは(CH 2), (但しsは同一または異なる0または1~6の 数) または- (CH2) 1 - O- (CH2) 2 - を示 50 40 単量%を溶媒中でラジカル扱合させ、得られたプロ

※着性、耐水性に囚れ、窒息光沢を容易に回避できるカチ

[0002]

【従来の技術】従来よりカチオン亞着室科用樹脂はアニ オン口着空科用樹脂に比べ、高耐食性を有することによ り自助車、家庭用電化製品、その他の収器類などに広く 利用されてきた。この中でも家庭用電化製品等は自効立 とは異なり、コストダウンのため1回空装仕上げが要求 される。これらの登砕への要望として任意の望面光沢が 望まれ、このための盤料としてアクリルカチオン包着盤 料用樹脂が開発されているが、耐候性や耐汚染性の面で はまだ充分でない。特に虽外や風雨にさらされる場所に 設口せざるを得ない家庭用庭化製品などの塗料として は、耐候性、耐汚染性などの性質が必要とされる。耐候 性、耐汚染性は空膜の表面物性に大きく依存するもので あり、当然これらの性能に優れているフッ森樹脂なども 検討されているが、価格の面であまり実用的ではない。 [0003]

【発明が保決しようとする級題】本発明は安価であり、 一回の登装により充分な望顔が形成でき、かつその望顔 は美園であって、陸消しから光沢まで自由に調盛できる 30 新規な耐候性、耐汚染性を向上させたカチオン電着堅料 用樹脂組成物を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、一段式(1)

..... (1)

す。] で表される級り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子公が1,50 0~100,000のアゾ基合有ポリシロキサン化合物 の2~60選員%の存在下、アミノ基含有選合性不適和 単凸体(以下アミノ基含有モノマーという。)、水窟基 含有不飽和酸単量体(以下、水酸基含有モノマーとい う。)、及びこれと共重合可能な重合性不飽和単位体 (以下共重合性モノマーという。) の混合単旦体98~

ック共重合体樹脂にプロックイソシアネート化合物を混 合し、次いで該樹脂を酸で中和した後、水性化すること により得られるカチオン包着塗料用樹脂組成物を開発す ることにより上記の目的を違成した。

【0005】以下に本発明を更に詳細に説明する。本発 明は、アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、及 びこれと共重合性モノマーの混合単旦体から導かれる共 **室合体単位(Z)と、アゾ基含有ポリシロキサン化合物**本 ⇒から引かれるポリシロキサン単位(X)との各単位が、 主に2-X、2-X-Z及び/または-(Z-X) n-に結合してなるプロック共風合体を主成分とするカチオ ン電着塗料用樹脂に関する。

【0006】本発明のカチオン亞着望科用樹脂組成物の **製造に用いるアゾ基含有ポリシロキサン化合物は、一般** 式(1)

[化3]

..... (1)

[式中R: は同一または異なる炭桑致6以下の低級アル キル基またはニトリル基を示し、Rz は同一または異な る炭素数6以下の低級アルキル基を示し、Rs は同一ま たは異なるハロゲン原子母換もしくは非骨換のアルキル 基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0ま 数を示し、Aは-O-または-NH-を示し、Dは(C H_2)」(但し、sは同一または異なる0または $1\sim6$ の函数) または- (CH1), -O- (CH1), -を 示す] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子以が1,50 0~100,000のものである。

【0007】なお、上記一股式(1)において、R: ま たはR2 における低級アルキル基としては、例えばメチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、t-ブ チル、ペンチル、ヘキシル基などの炭素数1~6の直缀 30 または分岐状のアルキル基を挙げることができる。ま※

※た、R, におけるアルキル基としては、上記低級アルキ ル基に加えてヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウ ンデシル及びドデシル基などの炭素数7~12の直倒ま たは分岐状のアルキル基を挙げることができる。

【0008】更に、ハロゲン原子置換のアルキル基とし たは $1\sim6$ の整数を示し、nは0または $1\sim2$ 00の整 20 では、上記アルキル基がハロゲン化されたもの、例えば クロロメチル、プロモメチル、トリフルオロメチル、2 ークロロエチル、3-クロロプロピル、3-プロモプロ ピル、3、3、3-トリフルオロプロピル、1、1、 2, 2-テトラヒドロバーフルオロオクチル基が挙げら れる。またハロゲン原子としては、例えばフッ森原子、 **塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を挙げることができ**

> 【0009】一般式(1)で表される繰り返し単位を有 するアゾ基含有ポリシロキサン化合物としては、一般式 (2)

【化4】

$$-CO - (CH_z)_{\infty} - \frac{R_1}{C}_{-N} = N - \frac{R_2}{C}_{-(CH_z)_{\infty}} - CO - \cdots (2)$$

$$R_1 = R_2$$

[式中、R: およびmは前配に同じ。] で表される构成 ☆【化5】 成分と一役式(3)

······ (3)

[式中、R₂、R₃、A、Dおよびnは前配に同じ。] で表される构成成分とが交互に結合していることはもち ろんのこと、一段式(2)で表される仰成成分の一部が 一段式 (4)

..... (4) -CO-Y-CO-

「式中、Yはアルキレン基、アルケニレン基、フェニレ

成成分で口き換えられたものをも包含する。一段式 (4) で表される构成成分で置き換え得る量は、アゾ基 含有ポリシロキザン化合物のラジカル取合活性が消失し ない昼を限度とする。

【0010】一段式(4)に対応する化合物である二塩 基酸の例としては、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、 ン基などの二価の炭化水森残基を示す。] で表されるね 50 アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸、セ

[化6]

5

パシン酸、フマル酸、イタコン酸、テレフタル酸、イソ フタル酸、フタル酸などを挙げることができる。

【0011】前記一段式(1)で表されるアソ基含有ポポ

[式中、Dは (CH₂)。または- (CH₂)。OCH ※ン (ジシロキサンも含む) セグメントを含有するジアミ 2 CH2 - 、EはNH2またはOHを示し、R2、R 10 ンまたはジヒドロキシ化合物と、一般式 (6) 3、m及びnは前配に同じ。] で表されるポリシロキサ※ 【化7】

$$X - CO - (CH_2)_{\alpha} - \frac{R_1}{C} - R = N - \frac{C}{C} - (CH_2)_{\alpha} - CO - X \qquad \cdots \cdots \qquad (6)$$

[式中、Ri、mは前記に同じ。Xはハロゲン原子を示 す。〕で表されるアゾ基を含有する二塩基酸ジハライド とを反応させることにより高収率で製造することができ る。また、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の内、前記 20 一段式(6)で表される构成成分を有するものを製造す る場合は、上配一般式(6)のアゾ基を含有する二塩基 酸ジハライドを対応する二塩基酸ジハライドに代えた混 合物を用いれば良い。

【0012】アゾ基含有ポリシロキサン化合物の顕造 は、塩基烛媒の存在下で行うのが好ましい。塩基烛媒と しては、例えばトリエチルアミン、トリプチルアミン、 N, N-ジメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン、 1, 5-ジアザビシクロ[4, 3, 0] ノネン-5、 1,8-ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデセンー 7、トリーnープチルアミン、ナトリウムハイドライ ド、n-プチルリチウムなどを挙げることができ、これ から適宜選択できる。

【0013】また、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の 合成は、通常溶媒中で行われる。例えば、テトラヒドロ フラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ジオキ サンなどのエーテル類、四塩化炭素、クロロホルム、塩 化メチレン、トリクレンなどのハロゲン化炭化水系類、 n-ヘキサン、ペンゼン、キシレンなどの炭化水泵頚、 げることができ、一粒または二粒以上を用いる。

【0014】一段式(5)で表されるジアミンまたはジ ヒドロキシ化合物と一段式(6)で表されるアソ基を含 有する二塩基酸ジハライドとの使用割合は、特に限定さ れず適宜決定されるが、高分子旦のものにするには、両 者をほぼ等モル程度の割合にするのが好ましい。塩基位 媒を用いる場合、その使用量は原料化合物(6)に対し て0.5~1.5倍モル程度用いるのが好ましい。

【0015】反応温度は特に限定されないが、アソ基の

0~80℃が好ましい。反応時間は、特に限定されない が0.5~24時間が好ましい。反応温度は段階的に低 退から室温まで上昇させる方法をとっても良い。

6

⇒リシロキサン化合物は、例えば一股式(5)

【0016】目的物の分取は、用いた原料、塩基炔酸、 溶媒等の種類に応じて適宜行われる。例えば、粘悶な反 応溶液を溶媒で希釈した後、副生した四級アンモニウム 塩を水洗いし取り除いた後、乾燥、溶媒除去することに より行われる。

【0017】かくして得られるアゾ基含有ポリシロキサ ン化合物は、前配のとおり构成成分(2)及び(3)、 または柗成成分(2)、(3)及び(4)からなるオリ ゴマーまたはポリマーである。その性状は分子母やポリ シロキサンセグメントの含有量により種々変励するが、

30 通常無色または単黄色で粉末状、粘稠油状またはゴム機 の物質である。また、溶媒に対する溶解性も上記と同様 に分子母やポリシロキサンセグメントの含有母により変 効するが、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジ メトキシエタン、ジオキサンなどのごときエーテル類: 四塩化炭素、クロロホルム、塩化メチレン、トリクレン などのごときハロゲン化炭化水森類:トルエン、ペンゼ ン、キシレンなどのごとき芳香族炭化水森額:アセト ン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、シ クロヘキサノンなどのごときケトン類;酢酸メチル、酢 アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド等を挙 40 酸エチル、酢酸プロピル、酢酸-n-ブチル、酢酸アミ ルなどのごとき酢酸エステル類などに溶算する。

【0018】一段式(1)で表されるアゾ基含有ポリシ ロキサン化合物の設平均分子母は、1、500~10 0,000、好ましくは2,000~60,000であ る。 致平均分子量が1,500未満であると、実質的に アゾ基を保有しない分子がかなり存在することになるた め、食合性単位体とのプロック共食合の効率が低下し、 本来の概能を示さなくなる。逆に100,000を越え るとプロック共重合に使用する親水性溶媒に対する溶深 分解を防止し、かつ生成物を高分子回にするには、-1 50 性が低下し、また溶液粘度が高くなるため、低 Ω 度でプ 7

ロック共政合が行わなければならず、この場合にはプロック共政合に使用した致合性単<u>公</u>体の**変合率が低下する**ため、長時間の反応を余儀なくされる。

【0019】一般式(1)で表されるアゾ基含有ポリシロキサン化合物の使用公は2~60 図公米であり、好ましくは5~30 図 公米である。その使用公が2 図公米未満では、ブロック共取合が超めて困難であり、60 選公米を越えるとブロック共取合体協脂の分子公が低下するばかりでなく、経済的にも好ましくない。

【0022】 水酸基含有モノマーの例としては、2-ヒ 30 ドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、2-ヒドロキシプロピルアクリレート、3-ヒドロキシプロピルアクリレート、3-ヒドロキシプロピルアクリレート、3-ヒドロキシプロピルメタクリレート、4-ヒドロキシブチルメタクリレート、ジエチレングリコールモノアクリレート、ジエチレングリコールモノメタクリレートなどを挙げることができる。

【0023】水酸基含有モノマーの使用豆はアミノ基含有モノマーと同様に各種の要因により変わるが通常樹脂固形分1Kg当たり0.5~3.0モルである。この使40用豆が0.5モル未満では窒瞑性能が劣り、3.0モルを越える場合には窒頭の耐水性を低下させるので好ましくない。

【0024】本発明に用いられる共区合性モノマーとしては特に限定されないが、メチルアクリレート、エチルアクリレート、イソプロピルアクリレート、プチルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、カプロラクトン変性アクリレート、メチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレー

ト、トリプチルメタアクリレート、カプロラクトン変性 メタクリレート、スチレン、ビニルトルエン、酢酸ビニ ル、シクロヘキシルメタアクリレートなどが使用でき る。

【0025】アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、及びこれと共選合性モノマーの3モノマーを含む混合単位体の使用位はアゾ基含有ポリシロキサン化合物2~60選員%に対し、40~98選員%、好ましくは70~95選員%(合計100選員%)である。

0 【0026】混合単昼体の使用量が400000米未満では、プロック共成合体の分子量が低下するので好ましくなく、また混合単母体の使用量が9800分より多い場合はプロック共適合体の合成が穏めて困難である。

【0027】カチオン包着室科用樹脂組成物のためのプロック共区合体樹脂製造に用いる溶媒としては特に限定されないが、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、ロープチルアルコールなどのアルコール系溶剤、メチルセルソルプ、エチルセルソルプ、プチルセルソルプなどのセルソルプ系溶剤、その他カルビトール系溶剤、セルソルプアセテート系溶剤などの溶媒が好ましい。なおこれらの溶剤は単独または併用して使用できる。

【0028】本発明に用いられるプロックイソシアネート化合物の例としては、イソホロンジイソシアネート(IPDI)、ヘキサメチレンジイソシアネート(HDI)、IPDI、HDIの10以体以下のオリゴマーあるいはIPDI、HDIを、ジエチレングリコールやトリメチールプロパンのようなポリオールと反応させたジまたはトリイソシアネート化合物などの化合物のイソシアネート基を、アルコール、カプロラクタム、オキシムなどでプロックしたものを用いる。これらはいずれも非黄変型のイソシアネートである。またトリレンジイソシアネートの同じくプロック体を、耐候性が低下しない程度に使用しても良い。

【0029】本カチオン①着窒料用樹脂組成物の製造方法は、通常のカチオン包積堅料用樹脂に採用されている方法とは異なって、前述したアゾ基含有ポリシロキサン化合物をラジカル試合開始剤として使用するため、一般に用いる低分子の適合開始剤を必要としない。

【0030】即ち、親水性溶鉱、アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー及び共図合性モノマーからなる混合単母体にアゾ基含有ポリシロキサン化合物を溶解させてから昇温することによりアゾ基含有ポリシロキサン化合物中に含まれているアゾ基が分解され、生ずる炭酸ラジカルが取合閉始の場となる。従って、ポリシロキサン単位の両延長分子末端より不飽和単母体の図合反応が起こることになる。

ルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、プチ 【0031】原料の仕込み方法は一括または分割仕込み ルメタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレー 50 のどちらでも良く、通常反応温度は60-140で、

反応時間は4~20時間程度行われる。

【0033】この場合に使用する食合開始剤は、一段の パーオキサイド系またはアゾ系の関始剤で良い。パーオ 10 なる。キサイド系の図合関始剤の具体例としては、メチルエチ ルケトンパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、 ペンゾイルパーオキサイド、クメエンハイドローパーオ キサイド、tープチルハイドロパーオキサイドなどが挙 げられる。また、アゾ系の関始剤の具体例としては、 アク! 2、2'ーアゾビスイソプチロニトリル、1、1'ーア ソビス(シクロヘキサン-1-カーボニトリル)などが 挙げられる。 り食者

【0034】また、必要に応じてオクチルメルカプタン、ラウリルメルカプタン、βーメルカプトプロピオン 20 酸、チオグリコール酸オクチルのような連鎖移動剤を分子母詞節のために用いることもできる。

【0035】かくして量合されたブロック共量合体協脂を主成分とする樹脂溶液は、酢酸、乳酸、蜡酸等の磁で中和後、脱イオン水を添加することにより、安全な水性微粒子分散体(カチオン電容室料用樹脂)となる。

【0036】なお、水性化された安定な 総立子分散体には、主成分のブロック共盈合体 樹脂のほか、例えば 反応中の溶剤による 連鎖移動、または 連鎖移動剤を使用した場合にはそれによる 連鎖移動を受け、ブロック共盈合体 30 樹脂にならないアミノ基含有モノマー、水 破基含有モノマーあるいは 共重合性モノマーの混合 単 込体により 乳かれる 選合体、共20合体が生成する。また 通常のパーオキサイド系または アゾ系 開始剤を アゾ基含有ポリシロキサン化合物と 併用した場合にもブロック 共20合体 体 共20合体 が生成する。また 茂密には ブロック 共20合反 応中にアゾ基が失活した アゾ基合有ポリシロキサン化合物 及び未反応の 水 碇 基または アミノ基を 有する 一 役式 (5) で示される ポリジメチルシロキサンも含まれて いる。40

【0037】本発明のカチオン電着室料用樹脂組成物の 四級方法は特に限定されない。以下に四級方法の一例を 元本

【0038】プロック共2合体は脂とプロックイソシアネート化合物を混合し、有色の場合は顔料をサンドミルなどを用いて分散混合した後、酢酸、乳酸、蜕酸などを加えて脱イオン水中に乳化させて、固形分10~20%の安定な微粒子分散体を得る。なお、着色顔料としては特に限定しないが、酸化チタン、ペンガラ、シアニンブルー等を用いても良い。

[0039]

【作用】本発明の監भ用樹脂組成物は、使用するアゾ基 含有ポリシロキサン化合物の分子量及びブロック共
国合 体樹脂中のシロキサン含有量を副譲することにより行う ことができる。

10

【0040】ポイントは使用するアゾ基含有ポリシロキサン化合物中のポリシロキサンの分子母が大きくなるほど 登録の光沢は失われ、またブロック共選合体樹脂中のシロキサン含有母が多くなるほど同様に発面は貸消しになる。

【0041】この原因は詳細には原明されてはいないが、空原形成時の表面の凹凸の度合いにより影回を受けると推定している。

【0042】他の原因として、例えばポリシロキサンと アクリルの屈折率の登なども起因していると考えられ る。また窒息形成時に樹脂のフローを妨客する成分(例 えば部分的な粒子内架構成分)を徴昼追加するなどによ り貸消しの効果を高めることも可能である。

【0043】 叉に本発明のカチオン口着空料用樹脂組成 物に用いるプロック共進合体樹脂は、進合開始剤として アゾ基含有ポリシロキサン化合物を用いるため、プロッ ク共宜合体樹脂主類中にシロキサン料造が入ることによ り、樹脂そのものが耐候性、耐汚染性、耐水性を付与す るシロキサン料造を有することになって安定した性能を 示すものと思われる。

【0044】またアミノ基含有モノマー、水磁基含有モノマーも共取合体主類を构成するため水性化が極めて容易であり、安定したカチオンQ着性強料用樹脂組成物となる。

0 [0045]

【突施例】以下、突施例及び比较例を挙げて本発明を更 に詳細に説明する。なお、裒造例、実施例、比較例及び 応用參夺例中の部は特に所りのないかぎり食品部であ る。

【0046】(製造例1)温度計、撹拌机、湿流冷却器及び塩化カルシウム管のついた四ツロフラスコに分子分が10,000の両末端にアミノ基を有するポリジメチルシロキサン(一般式(5)において、R,及びR,がメチル基、EはーNH2、Dは一(CH2)2・一、nが平均133である信越化学工費(株)製品X-22-161F)200部、トリエチルアミン4.04部、及びクロロホルム100部を仕込み、充分撹拌した。次いで水冷下に4,4'-アゾピス(-4-シアノベンタン協クロライド)6.34部とクロロホルム97.9部からなる溶液を40分かけて滴下した。滴下終了後、室温で2時間反応してからクロロホルム100部を追加、流下して希訳し、水洗によりトリエチルアミン塩酸塩などの水溶性成分を除去してから減圧乾燥した。

[0047] 得られたアゾ基含有ポリジメチルシロキサ 50 ン化合物の数平均分子母は、GPC分析より86,00

0であった。また、DSC (示差走査祭員計) より求めたアゾ基の分祭温度は92.5℃で、その分祭エンタルピーは-16.1mJ/mgであったが、140℃、5時間祭処理後の祭収支は現れなかった。

【0048】(製造例2) 退度計、撹拌額、 滚流冷却器 及び塩化カルシウム管のついた四ツロフラスコに分子母 が4,600の両末端にアミノ基を有するポリジメチルシロキサン(一般式(5)において、R2 及びR,がメチル基、EはーNH2、Dはー(CH2),一、nが平均60である信館化学工業(株) 製品X-22-161 10 C)100部、トリエチルアミン4.38部、及びクロロホルム86.8部を仕込み、充分撹拌した。次いで水冷下に4,4'ーアゾビス(-4-シアノベンタン協クロライド)6.89部とクロロホルム86.8部からなる溶液を40分かけて流下した。流下降了後、室温で2時間反応してからクロロホルム50部を追加、流下して希釈し、水洗によりトリエチルアミン塩酸塩などの水溶性成分を除去してから波圧乾燥した。

【0049】得られたアゾ基合有ポリジメチルシロキサン化合物の数平均分子母は、GPC分析より29,00 200であった。また、DSC(示差走査係母計)より求めたアゾ基の分保温度は93.6℃で、その分保エンタルピーは-39.3mJ/mgであったが、140℃、5時間系処理後の係収支は現れなかった。

ルブ9.6gを一括して仕込み、複雑下約80℃の温度で7時間溶液 全を行った。次いで反応物溶液にイソホロン系ブロックイソシアネート化合物36.9gを混合し、温度を約60℃とし、酢酸を用いて中和後、脱イオン水を徐々に添加して水性化し、安定な磁粒子分散体(カチオンで着空料用樹脂組成物)とした。

12

【0051】(実施例2~4)表1に記載した組成物を使用した以外は実施例1と同様にカチオン電着室料用は 脂組成物を顕適した。

【0053】 (比較例2~3) 表1に配貸した組成物を 使用した以外は比較例1と同様である。

【0054】(応用参考例1~12及び応用比較参考例1~3)実施例1~4及び比較例1~3で得られた口着 強料を用い、カチオン包着を行い、表2、表3の結果を 得た。なお、用いた被堅装物、口着堅装条件及び窒息性 能評価方法は次の要領で行った。

姆酸亜鉛処理幻板、0.8×70×150mm

: 応用珍芬例5~8

SUS304, 0. 8×70×150mm

: 応用参考例9~12

アルミ板 JIS1100、0.8×70×150mm ロ) Q着登装: Q圧200V、2分/30℃、Q額間距 ଢ150mm

[0056]

【表1】

		麦 55	剱	(比	ÇĞ.	闳
	1	2	3	. 4	1	2	3
I P A B C	54.4 9.6	54.4 9.6	54.4 9.6	54.4 9.6	54.4 9.6	54.4 9.6	54.4 9.6
MAI-1 MAI-2 AIBN	9. 5 	9. 6	19. 1 	11.5 	 1. 9	 1.9	 l.9
D M 2 H E M A M M A C H M A B u A	8.6 17.3 25.9	6.7 24.0 34.6	12.5 14.4 17.9 10.0 9.6	6.7 24.0 28.8 4.8	9.5 18.8 28.2	7. 4 26. 1 37. 6	15. 2 17. 7 33. 4
2 E H A K B M - 5 O 3	34.6	21.1	12.5	19.5 0.7	37.6	23.0	15.3 0.7
BL-4165 BL-2175 酢敏 脱イオン水	36.9 2.6 1000.5	36.9 2.1 1000.1	34.3 3.8 1001.9	36.9 2.1 1000.1	36.9 2.9 1000.2	36.9 2.2 1000.9	36.9 4.7 998.4
āt	1200. D	1200.0	1200.0	1200.0	1200.0	1200.0	1200.0

【0057】IPA : イソプロピルアルコール

BC:プチルセルソルブ

MAI-1: 製造例1で合成したアゾ基含有ポリジメチ

ルシロキサン化合物

MAI-2:製造例2で合成したアゾ基含有ポリジメチ

ルシロキサン化合物

AIBN: アゾピスイソプチロニトリル

DM : 2-ジメチルアミノエチルメタクリレート 30

2HEMA: 2-ヒドロキシエチルメタクリレート

MMA :メチルメタクリレート

CHMA:シクロヘキシルメタクリレート

BuA:プチルアクリレート

2EHA:2-エチルヘキシルアクリレート

KBM-503:3-(メタ)-アクリロキシプロピル

トリメトキシシラン (信越化学工典株式会社製)

BL-4165:住友パイエルウレタン株式会社段 固

形分65%

BL-2175:三菱化成株式会社與 固形分70% 40

【0058】 【表2】

16

15

外額 〇				ઇ	## ##	松			
性的 〇		1	2	ဧ	.4	2	9	7	80
数数 95 93 93 95 95 98 93 性 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 機能 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 特権 100 0 0 0 0 0 条性 0 0 0 0 0 0 条件 0 0 0 0 0 0 条件 0 0 0 0 0 0	外额	0	0	0	0	0	0	0	0
100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 日本	大統領包	9 8	8 6	6 3	e 6	9 2	8 6	9 3	8 3
股 2 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 3 H 4 H 3 H 4 H 3 H 4 H <th>介数性</th> <th>100/100</th> <th>100/100</th> <th>100/160</th> <th>100/108</th> <th>100/100</th> <th>100/100</th> <th>100/100</th> <th>100/100</th>	介数性	100/100	100/100	100/160	100/108	100/100	100/100	100/100	100/100
○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	操	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H
事務 額待り 額消し 事務 額有り 認済し 条件 〇	政政府	0	0	0	0	0	0	0	0
Ha	光光	米	能有り	と活動	ン海戦	計	発布の	発送し	開催し
	币	0	0	0	0	0	С	С	С

【0059】^{} 【表3】

20

10

30

	応用参考例				応用比較參考例			
	9	10	1 1	1 2	1	2	3	
外腹	0	0	0	0	0	0	0	
水接触角	9 5	98	93	93	7 2	72	70	
付着性	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	
鉛筆硬度	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	
耐候性	0	0	0	0	Δ	Δ	Δ	
光沢	半艷	艶有り	艶消し	拠消し	養有り	艶有り	艶有り	
耐污染性	0	0	0	0	×	×	×	
4		1		1	I .			

【0060】外観 :目視判定

水接触角:電着塗装板上に水滴を落としその表面接触角

○…塗膜が平滑で肌荒れ、艶むらが全く認められない。

を測定

×…肌あれ、艶むらが認められる。

50 付着性 : 塗面に1mm間隔の碁盤目(10×10)を

17

入れ、セロハンテープを貼りつけた後に剥離し、残った 塗膜の数で評価

鉛筆硬度:「三菱ユニ」(三菱鉛筆(株) 製)を用いて 塗膜に傷がつくまでの硬度で評価

耐候性 : JIS S-W-M 4000時間後のチョーキング、剥離を評価

○…チョーキング、剥離が全く認められない。

 \triangle …チョーキング、剥離が一部認められる。

×···チョーキング、剥離が認められる。

光沢 : 目視判定

耐汚染性:10%カーポン懸濁液に24時間/30℃で

浸漬した後、水洗して汚れを評価 ○…汚れが全く認められない。

×…汚れが認められる。

[0061]

【発明の効果】本発明のカチオン電着強料組成物は、ア ゾ基含有ポリシロキサン化合物を重合開始剤としてアミ ノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、共重合性モノ マーからなる混合単量体と共に共重合した、いわゆるシ ロキサン単位を有する構造部分とのブロック共重合体を ブロックイソシアネート化合物と混合させ、酸で中和後 水性化することを特徴とするものである。

18

【0062】このため、通常のラジカル発生剤を重合開 10 始剤とした樹脂組成物に比し、水接触角が大きく(撥水 性あり)、耐候性、耐汚染性に優れ、特に塗面を艶消し から艶有りまで自由に調製可能な特徴を有しており、屋 外や風雨にさらされざるを得ないような家庭電化製品、 エクステリア品等の塗料として有用なものである。

フロントページの統き

(72)発明者 渡辺 稔 兵庫県竜野市竜野町日山16